This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 19.03.1990

4/62

(51)Int.CI.

CO7F 5/06 CO8F

(21)Application number: 63-231206

(71)Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

(22)Date of filing:

14.09.1988

(72)Inventor: TSUTSUI TOSHIYUKI

KIOKA MAMORU **TOYODA AKINORI**

(54) PRODUCTION OF BENZENE -INSOLUBLE ORGANOALUMINUMOXY COMPOUND

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce the subject compound having excellent catalyst activity by bringing a solution of an aluminoxane into contact with an active hydrogen- containing compound.

CONSTITUTION: For example, an organoaluminum compound, such as trialkylaluminum, is added and reacted with a suspension of magnesium chloride hydrate, etc., in a hydrocarbon medium and preferably recovered as an aromatic hydrocarbon solution. The resultant aluminoxane solution is then brought into contact with a hydrocarbon solvent (e.g., benzene or toluene) containing an active hydrogen-containing compound (preferably alcohols, such as a methanol), preferably at -50 to +200° C for 1-150hr to afford the objective compound containing an A component soluble in the benzene at 160° C in an amount of 10% expressed in terms of Al atoms. Furthermore, the active hydrogen- containing compound is used in an amount of 0.1-5mol (preferably 0.2-3mol) based on Al atoms in the aluminoxane solution.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-78687

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成2年(1990)3月19日

C 07 F 5/06 C 08 F 4/62

MFG

7457-4H 8721-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全11頁)

60発明の名称

ベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法

②特 願 昭63-231206

D

②出 願 昭63(1988) 9月14日

烟発 明 者 筒 井

俊 之 山

山口県玖珂郡和木町和木6丁目1番2号 三井石油化学工

業株式会社内

@発明者 木 岡

護

山口県玖珂郡和木町和木 6 丁目 1 番 2 号 三井石油化学工

業株式会社内

7 郊発 明 者 豊田

昭 徳

山口県玖珂郡和木町和木6丁目1番2号 三井石油化学工

業株式会社内

⑪出 願 人 三井石油化学工業株式

会社

四代 理 人 弁理士 鈴木 俊一郎

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

明細管

1、発明の名称

ベンゼン不溶性の有機アルミニウム オキシ化合物の製造方法

2. 特許請求の範囲

アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物とを接触させることを特徴とする、60℃のペンゼンに溶解するA2成分がA2原子換算で10%以下である有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

発明の技術分野

本発明は、ベンゼンなどの炭化水素溶媒に不溶性である有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法に関し、さらに詳しくは、オレフィン重合用触媒の触媒成分として用いられるベンゼンなどの炭化水素溶媒に不溶性である有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法に関する。

発明の技術的背景ならびにその問題点

従来からα-オレフィン重合体たとえばエチレン重合体またはエチレン・α-オレフィン共重合体を製造するための触媒として、チタン化合物と有機アルミニウムとからなるチタン系触媒あるいはバナジウム化合物と有機アルミニウム化合物とからなるパナジウム系触媒が知られている。

一般にチタンス触媒を用いて得られるエチレンびれるカイカンス共重合体は、分子量分布着性は、分子面分布が広く、かつ透明性、表面非粘着性によるという問題点があった。といいの対象を用いて、チタンスを触媒を用いて、チタンスを触媒を出て、カーカーをはない。カーカーをはないが、ないの性にの対象をはないの対象をはないのではない。といいる。

一方、新しいチーグラー型オレフィン重合触媒 として、ジルコニウム化合物およびアルミノオキ サンからなる触媒を用いたエチレン・α-オレフィン共重合体の製造方法が最近提案されている。 たとえば特開昭 5 8 - 1 9 3 0 9 号公報には、 下記式

 $A 2 2 O R 4 (A 2 (R) - O)_n$ [ここで、Rはメチルまたはエチルであり、n は $4 \sim 2 0$ の数である] で表わされる線状アルミノオキサンまたは下記式

[ここで、R および n の定義は上記と同じである] で表わされる環状アルミノオキサンとからなる触媒の存在下、エチレンおよび $C_3 \sim C_{12}$ の a- オレフィンの 1 種 または 2 種以上を -5 0 で \sim 2 0 0 での温度で重合させるエチレン・a- オレ

1時間当り、25百万g以上のポリエチレンが得られると記載されている。

特開昭 6 0 - 3 5 0 0 5 号公報には、下記式 n 1

【ここで、R¹ はC₁ ~C₁GTルキルであり、R⁰ はR¹ であるかまたは結合して-O-を表わす】で表わされるアルミノオキサン化合物をまずマグネシウム化合物と反応させ、次いで反応 生成物を塩素化し、さらにT1、V、Zr またはCr の化合物で処理して、オレフィン用盤合触媒を製造する方法が開示されている。そして同公報には、上記触媒がエチレンとC₃ ~C₁₂のα-オレフィンとの混合物の共重合に特に好適であると記載されている。

特開昭 6 0 - 3 5 0 0 6 号公報には、反応器プレンドポリマー製造用触媒系として、異なる 2 種以上の遷移金属のモノー、ジーもしくはトリーシクロペンタジエニルまたはその誘導体(a) とアル

フィン共重合体の製造方法が記載されている。 そして同公開公報には、得られるポリエチレンの密度を調節するには、 1 0 重量%までの少量の幾分 長額のα-オレフィンまたは混合物の存在下にエチレンの重合を行うべきことが教示されている。

特開昭59-95292号公報には、下記式、

[ここで、 n は $2 \sim 4$ 0 であり、 R は $C_1 \sim C_6$] で表わされる線状アルミノオキサンおよび下記式

[ここで、nおよびRの定義は上記と同じである]で表わされる環状アルミノオキサンの製造法に関する発明が記載されている。同公報には、同製造法により製造された、たとえばメチルアルミノオキサンとチタンまたはジルコニウムのピス(シクロベンタジェニル)化合物とを混合して、オレフィンの重合を行うと、1gの運移金属当りかつ

ミノオキサン(b) との組合せが開示されている。 鼠公報の実施例1には、ピス(ペンタメチルシク ロベンタジエニル) ジルコニウムジメチルとアル ミノオキサンとからなる触媒を用いて、エチレン とプロピレンとを重合せしめて、数平均分子量 15.300、重量平均分子量36.400およ びプロピレン成分を3.4%含むポリエチレンが 得られたことが開示されている。また、同実施例 2 では、ヒス (ペンタメチルシクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジクロライドと、ピス (メチル シクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロライ ドとアルミノオキサンとからなる触媒を用いて、 エチレンとプロピレンとを重合し、数平均分子量 2. 200、重量平均分子量11. 900および 30モル%のプロピレン成分を含むトルエン可溶 部分と数平均分子量3、000、重量平均分子量 7、400および4、8モル%のプロピレン成分 を含むトルエン不溶部分からなる数平均分子量 2、000、重量平均分子量8,300および 7. 1モル%のプロピレン成分を含むポリエチレ ンとエチレン・プロピレン共重合体のプレンド物を得ている。同様にして実施例3には分子量分布 (M v / M n) 4.57 およびプロピレン成分 2 0.6 モル % の 可溶性 部分と 分子 量分 布 3.0 4 およびプロピレン成分 2.9 モル%の不溶性部分からなるししDPEとエチレン-プロピレン共量合体のプレンド物が記載されている。

特開昭 6 0 - 3 5 0 0 7 号公報には、エチレンを単独で、またはエチレンと炭素数 3 以上のα-オレフィンとを、メタロセンと下記式

$$A g (R) - O \rightarrow \frac{1}{n+2}$$

[ここで、Rは炭素数1~5のアルキル基であり、 nは1~約20の整数である]で表わされる環状 アルミノオキサンまたは下記式

R(R-A』 - O) n A』 R2

{ここで、Rは炭素数1~5のアルキル基であり、nの定義は上記に同じである]で表わされる線状アルミノオキサンとを含む触媒系の存在下に重合させる方法が記載されている。このようにして得

このようにα-オレフィン(共)重合体を製造するに際して、触媒の一成分としてアルミノオキサン化合物を用いると、優れた重合活性で、分子量分布および組成分布が狭いα-オレフィン(共)重合体を製造することができる。

しかしながら、さらに優れたα-オレフィンに

られる 低合体 は、同公 報の 記載によれば、約500~約140万の重量平均分子量を有し、かつ1、5~4、0の分子量分布を有する。

特別昭60-35008号公報には、少なくとも2種のメタロセンとアルミノオキサンとを含む触媒系を用いることにより、巾広い分子量分布を有するポリエチレンまたはエチレンとC3~C₁0のα-オレフィンとの共重合体が製造されることが記載されている。そして同公報には上記共重合体が分子量分布(関v /図n) 2~50を有することが記載されている。

連移金属化合物とアルミノオキサンと有機アルミニウム化合物とからなる混合有機アルミニウム化合物から形成される触媒を用いて、オレフィンを重合する方法が特別昭60-260602号公報および特別昭60-130604号公報に提案されており、有機アルミニウム化合物を添加することにより単位連移金減当りの重合活性が向上することが記載されている。

さらに、特別昭62-36390号公報には、

対する重合活性を有し、しかも分子量分布および 組成分布が狭いオレフィン(共)重合体を得ることができるようなアルミノオキサン系の有機アルミニウム化合物の出現が強く望まれている。

ところで上記のような公知のオレフィン整合に用いられてきたアルミノオキサン化合物は、そものはなけであっても、また固体状であっぱいは、トルエンなどの炭化で可能な状態で回収され、さらには、その子量はベンゼンに溶解させて凝固点降下といた。また、 破アルミノオキサの構造決定もベンゼンに溶解させて凝固点の測定を行なっことにより行なわれていた。

本発明者らは、上記のような点に鑑みてさらに 鋭窓研究したところ、アルミノオキサンの溶液から得られる、ベンゼンおよびトルエンに不溶性あるいは難溶性の従来全く知られていなかった新規な有機アルミニウムオキシ化合物が、オレフィンの重合に優れた触媒活性を有することを見出して本発明を完成するに至った。

発明の目的

本発明は、上記のような従来技術に鑑みて完成されたものであり、優れた触媒活性を有し、しかも分子量分布および組成分布の狭いオレフィン (共) 重合体を与えることができるような新規なオレフィン重合用触線成分の製造方法を提供することを目的としている。

発明の概要

本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法は、アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物とを接触させることを特徴としており、得られるペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、60℃のペンゼンに溶解するAg成分がAg原子換算で10%以下である。

本発明で得られるベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、オレフィン重合用触媒の一成分として用いると、オレフィンの重合に優れた重合活性を示し、しかも分子量分布および組成分布が狭いオレフィン(共)重合体を与えること

ルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に直接 水や水や水蒸気を作用させて炭化水素の溶液として回収する方法。

なお、該アルミノオキサンは、少量の有機金属 成分を含有してもよい。 回収された上記アルミノ オキサンの溶液から溶媒や未反応有機アルミニウ ム化合物を蒸留して除去した後、溶媒に再溶解し てもよい。

このようなアルミノオキサンの溶液を製造する 際に用いられる有機アルミニウム化合物としては、 具体的には、トリメチルアルミニウム、トリオロビルアルミニウム、トリプロビルアルミニウム、トリィープチルアル ミニウム、トリイソプチルアルミニウム、アル ミニウム、トリインプチルアル ミニウム、トリペンチルアル ミニウム、トリペンチルアル ミニウム、トリオクチルアル シルアルミニウム、トリンクロペキシルア ルミニウム、トリンクロオクチルアル とのトリアルキルアルミニウム、ジメチルアル どのトリアルキルアル ができる。

発明の具体的説明

以下本発明に係るベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物の製造方法について具体的に 説明する。

本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物とを接触させることにより得られる。

本発明で用いられるアルミノオキサンの溶液は、たとえば次の方法によって製造することができる。
(1) 吸着水を含有する化合物あるいは結晶水を含
有する塩類、たとえば塩化マグネシウム水和物、
硫酸銅水和物、硫酸アルミニウム水和物、
症酸・カー・ケル水和物、塩化第1セリウム水和物などの
炭化水素媒体懸濁液に、トリアルキルアルミニウム
とどの有機アルミニウム化合物を添加して反応
させて炭化水素の溶液として回収する方法。

(2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの媒体中で、トリアルキルア

ニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムブロミド、ジイソブチルアルミニウムハイドライド、ジイソブチルアルミニウムハイドライド、ジェチルアルミニウムハイドライド、ジェチルアルミニウムメトキシド、ジエチルアルミニウムアルコキシドなどのジアルキルアルミニウムアリーロキシドなどが挙

これらのうち、特にトリアルキルアルミニウム が好ましい。

また、有機アルミニウム化合物として、一般式(I-C₄ H_g)_x A l_y (C₅ H₁₀)_z (x、y、zは正の数であり、z≥2xである)で表わされるイソプレニルアルミニウムを、用いることもできる。

上記のような有機アルミニウム化合物は、単独 であるいは組合せて用いられる。 アルミノオキサンの溶液に用いいしては、、キャンの溶液に は、キャンの方のでは、、キャンの方のでは、、キャンの方のでは、、キャンの方のでは、、カッシャででは、、カッシャででは、、カッシャででは、カッシャででは、カッシャででは、カッシャででは、カッシャででは、カッシャででは、カッシャでは、カッでは

本発明では、上記のようなアルミノオキサンの 溶液と活性水素含有化合物とを接触させることに よって、ペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキ シ化合物が得られる。

本発明で用いられる活性水素含有化合物として。

数接触反応に用いられる話性水素含有化合物は、アルミノオキサンの溶液中の A 』原子に対して 0. 1~5モル好ましくは 0. 2~3モルの量で用いられる。反応系内の濃度は、アルミニウム原子に換算して通常 1×10⁻³~5 グラム原子ノ』

は、メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパールなどのアルコール類、エチレングリコール、ヒドロキノンなどのジオール類、塩酸、硝酸、硫酸などの無機酸類、酢酸、プロピオン酸などの有機酸類などが用いられる。このうちアルコール類、ジオール類が好ましく、特にアルコール類が好ましい。

アルミノオキサンの溶液と接触される活性水素含有化合物は、ベンゼン、トルエン、ヘキサンなどの炭化水素溶媒、テトラヒドロフランなのエーテル溶媒、トリエチルアミンなどのいは分類させて、あるいは分類させて、あるに性水素含有化合物として、塩化マグネシウム、硫酸ニッケル、シリカ、アルミニウム、硫酸化合物あるいはポリマーなどに無機化合物などを用いることもできる。

アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物との接触反応は、通常溶媒、たとえば炭化水素溶

好ましくは $1 \times 10^{-2} \sim 3$ グラム原子 / 2 の範囲であることが望ましく、また反応系内の活性水素含有化合物の濃度は、過常 $2 \times 10^{-4} \sim 5$ モル / 2 好ましくは $2 \times 10^{-3} \sim 3$ モル / 2 の濃度であることが望ましい。

アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物 とを接触させるには、具体的には下記のようにす ればよい。

(2) アルミノオキサンの溶液に、活性水素含有化合物の蒸気を吹込むなどして、アルミノオキサンと活性水素含有化合物の蒸気とを接触させる方法。

(3) アルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物を直接接触させる方法。

(4) アルミノオキサンの溶液と、活性水素含有化合物が吸着された化合物の炭化水素懸漉液とを 混合して、アルミノオキサンと活性水素含有化合 物とを接触させる方法。

なお、上記のようなアルミノオキサンの溶液は、アルミノオキサンと活性水素含有化合物との反応に悪影響を及ぼさない限り、他の成分を含んでいてもよい。

上記のようなアルミノオキサンの溶液と活性水素含有化合物との接触反応は、過常-50~200で好ましくは0~120でさらに好ましくは20~100での温度で行なわれる。また反応時間は、反応温度によっても大きく変わるが、過常0.5~300時間好ましくは1~150時間程度である。

[式中、R¹ は炭素数1~12の炭化水素基である]で示されるアルキルオキシアルミニウム単位を有すると推定され、しかも60℃のベンゼンに溶解するA』成分がA』原子換算で10%以下、好ましくは5%以下、とくに好ましくは2%以下

ムオキシ化合物は、式(O A g)で表わされるア _. R ¹

ルキルオキシアルミニウム単位の他に式

— (O A l → で表わされるオキシアルミニウム単位 R 2

[ここで、R¹ は上記に同じであり、R² は、炭素数 1 ~ 1 2 の炭化水素基、炭素数 1 ~ 1 2 のアルコキシ基、炭素数 6 ~ 2 0 のアリーロキシ基、水酸基、ハロゲンまたは水素であり、R¹ およびR² は互いに異なる基を表わす〕を含有していてもよい。その場合には、アルキルオキシアルミニウム単位—(O A 1 → を3 0 モル%以上、好ましくR¹

は50モル%以上、特に好ましくは70モル%以上の割合で含むアルキルオキシアルミニウム単位 を有する有機アルミニウムオキシ化合物が好ましい。

本発明で得られるベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、オレフィン重合用触媒の 触媒成分として用いられる。 であり、ベンゼンに対して不溶性あるいは難溶性 である。

なお本発明に係る有機アルミニウムオキシ化合物の溶解性は、100ミリグラム原子のA』に相当する該有機アルミニウムオキシ化合物を100mlのペンセンに懸濁した後、投种下60℃で6時間混合した後、ジャケット付G5ガラス製フィルターを用い、60℃で熱時濾過を行ない、フィルター上に分離された固体部を60℃のペンゼン50mlを用いて、4回洗浄した後、遮液中にするA』原子の存在量(×ミリモル)を測定することにより求められる(×%)。

上記のアルキルオキシアルミニウム単位において、R¹ は、具体的には、メチル基、エチル基、ハープロピル基、イソプロピル基、ローブチル基、イソプチル基、ベンチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、シクロヘキシル基、シクロオクチル基などが例示できる。これらの中でメチル基、エチル基が好ましく、とくにメチル基が好ましい。本発明に係るベンゼン不溶性の有機アルミニウ

このような、ベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、たとえば、シクロアルカジエニル骨格を有する配位子を含む遷移金属化合物好ましくはさらに有機アルミニウム化合物と組み合せてオレフィン重合用触媒として用いることができる。

本発明で得られるペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物とともにオレフィン重合用触媒として用いられるシクロアルカジエニル骨格を有する配位子を含む通移金属化合物は、

式 ML_w

(式中、Mは遷移金属であり、Lは遷移金属に配位する配位子であり、少なくとも1個のLはシクロアルカジエニル骨格を有する配位子を少なくとも2個以上含む場合には、少なくとも2個のシクロアルカジエニル骨格を有する配位子は低級アルキレン基を介して結合されていてもよくのLは炭素数1~12の炭化水素基、アルコキシ基、ア

特別平2-78687(7)

リーロキシ甚、ハロゲンまたは水素であり、xは 運移金属の原子低である。)で示される。

上記式において、Mは連移金属であるが、具体的には、ジルコニウム、チタンまたはハフニウム あるいはクロム、バナジウムであることが好まし く、このうち特にジルコニウムおよびハフニウム が好ましい。

シクロアルカジエニル骨格を有する配位子としては、たとえばシクロペンタジエニル甚、メチルシクロペンタジエニル甚、 ローブチルシクロペンタジエニル 甚、 ローズ・タジエニル 甚などのアルキル 置換シクロペンタジエニル 甚などを例示することができる。

上記のようなシクロアルカジエニル骨格を有する配位子は、2個以上遷移金属に配位されていてもよく、この場合には少なくとも2個のシクロアルカジエニル骨格を有する配位子は、低級アルキレン基を介して結合されていてもよい。

素などが例示される。

以下、Mがジルコニウムであるシクロアルカジエニル骨格を有する配位子を含む遷移金属化合物について、具体的な化合物を例示する。

ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムモ ノクロリドモノハイドライド、

ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムモ ノブロミドモノハイドライド、

ビス (シクロペンタジエニル) メチルジルコニ ウムハイドライド、

ピス (シクロペンタジエニル) エチルジルコニ ウムハイドライド、

ピス (シクロペンタジエニル) フェニルジルコニウムハイドライド、

ピス (シクロペンタジエニル) ベンジルジルコニウムハイドライド、

ピス (シクロペンタジエニル) ネオペンチルジ ルコニウムハイドライド、

ビス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニ ウムモノクロリドハイドライド、

_ _ _

シクロアルカジエニル骨格を有する配位子以外の配位子は、炭素数1~12の炭化水素基、アルコキシ基、アリーロキシ基、ハロゲンまたは水素である。

炭素数1~12の炭化水素甚としては、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などを例示することができ、具体的には、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基などが例示され、シクロアルキル基としては、シクロペンチル基、シクロペキシル基などが例示され、

アリール甚としては、フェニル基、トリル基な どが例示され、

アラルキル甚としては、ベンジル茲、ネオフィル基などが例示される。

アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ 基、ブトキシ基などが例示され、

アリーロキシ甚としては、フェノキシ基などが 例示される。

ハロゲンとしては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ

ビス (インデニル) ジルコニウムモノクロリド モノハイドライド、

ピス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムジ クロリド、

ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジ プロミド、

ゼス(シクロペンタジエニル)メチルジルコニ ウムモノクロリド、

ビス (シクロペンタジエニル) エチルジルコニ ウムモノクロリド、

ピス (シクロペンタジエニル) シクロヘキシル ジルコニウムモノクロリド、

ピス (シクロベンタジエニル) フェニルジルコ ニウムモノクロリド、

ピス (シクロペンタジエニル) ペンジルジルコニウムモノクロリド、

ピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニ ウムジクロリド、

ピス (t-ブチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、

ビス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、 ビス (インデニル) ジルコニウムジプロミド、 ビス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムジ メチル、

ビス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムジ フェニル、

ピス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムジ ベンジル、

ピス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムメ トキシクロリド、

ビス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムエ トキシクロリド、

ビス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニ ウムエトキシクロリド、

ビス (シクロベンタジエニル) ジルコニウム フェノキシクロリド、

ビス (フルオレニル) ジルコニウムジクロリド、 エチレンビス (インデニル) ジメチルジルコニ カム、

エチレンピス (インデニル) ジエチルジルコニ

ウム、

エチレンピス (インデニル) ジフェニルジルコニウム、

エチレンピス (インデニル) メチルジルコニウ ムモノクロリド、

エチレンピス (インデニル) エチルジルコニウ ムモノクロリド、

エチレンピス (インデニル) メチルジルコニウムモノブロミド、

エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジブロミド、

エチレンピス (4.5.8.7-テトラヒドロ-1- インデニル) ジメチルジルコニウム、

ェノキシクロリド、 ピス(フルオレニル)ジルコニウムジクロリド、・デニル)メチルジルコニウムモノクロリド、

エチレンピス (4.5.8.7-テトラヒドローl- イン デニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (4,5.8,7-テトラヒドロー1- イン

デニル) ジルコニウムジプロミド、

エチレンピス (4-メチル-I- インデニル)ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (5-メチル-1- インデニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (B-メチル-1- インデニル) ジルコニウムジクロリド、

・エチレンピス (7-メチル-1- インデニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (5-メトキシ-1- インデニル) ジ ルコニウムジクロリド、

エチレンピス (2.8-ジメチル-1- インデニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス (4.7-ジメチル-1- インデニル) ジルコニウムジクロリド、

エチレンピス(4.7-ジメトキシ-1- インデニル). ジルコニウムジクロリド、

また上記のようなジルコニウム化合物において、 ジルコニウム金属を、チタン金属、ハフニウム金 属、クロム金属またはパナジウム金属に置換えた 遷移金属化合物を用いることもできる。

上記式において、R⁶ は炭素数1~12の炭化水素基たとえばアルキル基、シクロアルキル基またはアリール基であるが、具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、イソプロピル基、イソプロピル基、イソプロピル基、イソプラル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、フェニル基、トリル基などである。

このような有機アルミニウム化合物としては、 具体的には以下のような化合物が用いられる。

トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニ ウム、トリイソプロピルアルミニウム、トリイソ ブチルアルミニウム、トリオクチルアルミニウム、 トリ2-エチルヘキシルアルミニウムなどのトリア ルキルアルミニム。

イソプレニルアルミニウムなどのアルケニルア ルミニウム。

ジメチルアルミニウムクロリド、ジエチルアル ミニウムクロリド、ジイソプロピルアルミニウム クロリド、ジイソプチルアルミニウムクロリド、、 ジメチルアルミニウムプロミドなどのジアルキル アルミニウムハライド。

メチルアルミニウムセスキクロリド、エチルア ウミニウムセスキクロリド、プチルアルミニウム セスキクロリド、エチルアルミニウムセスキプロ ミドなどのアルキルアルミニウムセスキハライド。

メチルアルミニウムジクロリド、エチルアルミニウムジクロリド、イソプロピルアルミニウムジクロリド、エチルアルミニウムジブロミドなどのアルキルアルミニウムジハライド。

ジエチルアルミニウムハイドライド、ジイソブ チルアルミニウムハイドライドなどのアルキルア

(ii) R B n A g (O S 1 R B 3) 3-n

E t 2 A g (O S 1 M e 3)

(iso-B u) 2 A g (O S 1 M e 3)

(iso-B u) 2 A g (O S 1 E t 3) & E,

(ii) R B n A g (O A g R B 2) 3-n

E t 2 A g O A g E t 2

(iso-B u) 2 A g O A g (iso-B u) 2 & E,

(iv) R B n A g (N R 10 2) 3-n

M e 2 A g N E t 2

E t 2 A g N H E t

E t 2 A g N H E t

E t 2 A g N (M e 3 S 1) 2

(iso-B u) 2 A g N (M e 3 S 1) 2 & E,

(v) R B n A g (S 1 R 11 3) 3-n

(VI) R^B n A I (N A I R 13₂) 3-n R 12

(iso-Bu), Af SI Me , te.

Et₂ A 2 N A 2 Et₂ M e ルミニウムハイドライド。

あり、R^T、R⁸、R⁹ およびR¹⁸はメチル基、 エチル基、イソプロビル基、イソプチル基、シク ロヘキシル基、フェニル基などであり、R¹⁰は水 業、メチル基、エチル基、イソプロビル基、フェ ニル基、トリメチルシリル基などであり、R¹¹ よびR¹²はメチル基、エチル基などである。)で 示される化合物を用いることもできる。

このような有機アルミニウム化合物としては、 具体的には、以下のような化合物が用いられる。 (i) R 6 $_{n}$ A 1 (O R 7) $_{8-n}$

ジメチルアルミニウムメトキシド、ジエチルア ルミニウムエトキシド、ジイソブチルアルミニウ ムメトキシドなど、

(iso-Bu)₂ Ag N Ag (iso-Bu)₂ など。

本発明において得られるペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、好ましくは配位を見なったかがエニル骨格を有する配位子を含む悪移金剛化合物とともにオレフィン重合に機関として用いる。有機アルミニウム化合物をとして用いる。有機アルミニウム化合物をとして関いる。

このようなオレフィン重合用触媒により重合することができるオレフィンとしては、エチレン、および炭素数が 3 ~ 2 0 の α - オレフィン、たとえばプロピレン、1-ブテン、1-ヘキセン、4-メチ

ル-1- ベンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセン、シクロベンテン、シクロヘブテン、ノルボルネン、5-メチル-2- ノルボルネン、テトラシクロドデセン、2-メチル-1・4・5・8-ジメタノ-1・2・3・4・4a・5・8・8a- オクタヒドロナフタレンなどを挙げることができる。

さらにスチレン、ピニルシクロヘキサン、ジエ ンなどを用いることもできる。

本発明では、重合は溶解重合、懸濁重合などの液相重合法あるいは気相重合法、いずれにおいても実施できる。

このようなオレフィン童合用触媒を用いたオレフィンの重合温度は、通常、-50~200℃、好ましくは0~150℃の範囲である。 重合圧 力は、通常、常圧~100㎏/cd、好ましくは常圧~50㎏/cdの条件下であり、重合反応は、 回分式、半連続式、連続式のいずれの方法においても でっことができる。さらに重合の反応条件の異なる2段以上に分けて行なうことも可能である。

ウム、塩化マグネシウムなどの固体状無機化合物、 あるいはポリエチレン、ポリプロピレン、ポリス チレンなどの固体状有機化合物に担持させて用い ることもできる。

上記のようなベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物と、シクロアルカジエニル骨格を有する遅移金属化合物と、有機アルミニウム化合物とから形成されるオレフィン重合用触媒は、優れた重合活性を有している。

また本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を含むオレフィン蛋合用触媒を用いてオレフィンを共重合させると、分子量分布が狭く、かつ組成分布が狭いオレフィン共重合体を得ることができる。

なお、本発明では、オレフィン重合用触媒は、 上紀のような各成分以外にも、オレフィン重合に 有用な他の成分を含むことができる。

発明の効果

本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物はオレフィン重合用触媒の一成分

得られるオレフィン重合体の分子量は、水素および/または重合温度によって調節することができ ス

上記のようなオレフィンの食品を用いて、に常い、の食品を行なるようなないで、合物はました。 はいまれん 1 0 -8 ~ 1 0 -5 ~ 1 0 -7 ~ 1 0 -4 それ 1 0 -8 ~ 1 0 -9 4 年 ル は は れ は れ は 1 0 -4 ~ 1 0 -2 年 ル 機 駅 の に は 1 0 -4 ~ 1 0 -2 年 ル 機 限 の に は 1 0 -4 ~ 1 0 -2 年 ル 機 限 の に は 1 0 -4 ~ 1 0 -2 年 ル 機 限 の に 対 する 原 子 に 換 算 の 範囲で 用 い ら れ る ま 望 は 1 0 . 0 2 ~ 2 の 範囲で 用 い ら れ る ま 望 ま し い 。

なお、上記のような【A】有機アルミニウムオキシ化合物は、シリカ、アルミナ、酸化マグネシ

として用いると、オレフィンの重合に優れた重合 活性を示し、しかも分子量分布および組成分布が 狭いオレフィン共重合体を得ることができる。

以下本発明を実施例により説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

参考例 1

[アルミノオキサンの調製]

充分に窒素置換した400mのフラスコに、A92(SO4)3・14 H2 O 37 gとトルエン125miとを装入し、0℃に冷却した後、トルエン125miで希釈したトリメチルアルミニウム500ミリモルを適下した。次に、40℃まで昇温し、その温度で10時間反応を続けた。反応終了後、適過により固被分離を行い、さらに、減減よりトルエンを除去したところ、白色固体のアルミノオキサン12gが得られた。

実施例1

充分に窒素置換した400mlのガラス製フラスコに、トルエン60.3mlおよび参考例1で割製したアルミノオキサンのトルエン溶液(2.23

特閒平2-78687(11)

上記のようにして得られたべせンでなって、ファイキシ化合物を複件機付200mmの反応器にA9原子換算で100ミリグラス、60元をおうに100mmのペンゼンを加えているのに100mmを対した。このがはい、グラスシーを目ができる0℃のペンジャットに注いできる0℃のペンジャットに注いではシリコンイルを60℃のペンションを使い、4回洗浄した。 徳被を回収しているの A g が検出された。すなわち、上記有機

モルー 2 r / g) 5 ml をエチレンとともに圧人し、 歯合を開始した。エチレンを連続的に供給しなが ら全圧 2 0 kg/cd-G、80℃で10分間銀合を 行なったところ、135℃デカリン中で耐定した [ŋ] が3.3 dg/gであるエチレン・4-メチル-1-ペンテン共量合体41gが得られた。 ウムオキシ化合物の60℃のベンゼンに溶解するA Q 成分の量はA Q 原子換算で0. 4 % と考えられた。その他、上記固体状有機アルミニウムオキシ化合物の 1 R 測定を行なったところ、 I R スペクトルにおいて600~800 cm ⁻¹にA Q -0-A Q 原子団における吸収が見られ、また水による分解によってメタンの発生が見られた。

上記で調製したベンゼン不溶性有機アルミニウムオキシ化合物の重合活性試験を次の通り行なった。

充分に窒素置換した2gのステンレス製オートクレープに4-メチル-1-ペンテン900mlを装入後、50℃まで昇温し、実施例1で得られた固体成分すなわちベンゼン不溶性有機アルミニウムオキシ化合物のトルエン懸滴液(0.75モルーAg/g)0.67mlと(i-Bu)2-Ag-O-Ag(t-Bu)2のトルエン溶液(1モルーAg/g)1mlとを添加した。さらに75℃まで昇温した後、ピス(メチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリドのトルエン溶液(0.001

代理人 弁理士 鈴 木 俊一郎